Requested Patent:

WO9407457A1

Title:

Abstracted Patent:

DE4232944;

Publication Date:

1994-04-07;

Inventor(s):

HOCH DIETER (DE); FLEMMING ERNST (DE); GROSS PAUL (DE);

Applicant(s):

WELLA AG (DE);

Application Number:

DE19924232944 19921001;

Priority Number(s):

DE19924232944 19921001;

IPC Classification:

A61K7/06; A61K7/075;

Equivalents:

EP0614350 (WO9407457), B1, ES2056764T, JP7501559T;

ABSTRACT:

A hair-treatment gel containing (A) 0.3 to 4 wt% of at least one high-molecular acrylic acid homopolymer with a molecular weight of 1,000,000 to 4,000,000 and/or a methyl vinyl ether maleic acid anhydride copolymer cross-linked with decadiene, (B) 10 to 50 wt%. of at least one non-ionic and/or anionic tenside and (D) 10 to 40 wt% ethanol and/or isopropanol. The hair treatment agent, when used as a permanent wave pretreatment agent, gives the hair a loose, springy and uniform permanent wave and excellent wet and dry combability, especially at the tips. In addition, the agent has good glossing properties.

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

A61K 7/06, 7/09

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 94/07457

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

14. April 1994 (14.04.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP93/02095

(22) Internationales Anmeldedatum:

6. August 1993 (06.08.93)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL,

PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

P 42 32 944.2

1. Oktober 1992 (01.10.92) DE Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): WELLA AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Berliner Allee 65, D-64274 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HOCH, Dieter [DE/DE]; Riedstrasse 30, D-6102 Pfungstadt-Eich (DE). GROSS, Paul [DE/DE]; Forstweg 54, D-6100 Darmstadt (DE). FLEMMING, Ernst [DE/DE]; Königsberger Strasse 17, D-6056 Heusenstamm (DE).

(54) Title: HAIR TREATMENT AGENT AND PROCESS FOR ITS USE

(54) Bezeichnung: HAARBEHANDLUNGSMITTEL UND VERFAHREN ZUR ANWENDUNG

(57) Abstract -

A hair-treatment gel containing (A) 0.3 to 4 wt% of at least one high-molecular acrylic acid homopolymer with a molecular weight of 1,000,000 to 4,000,000 and/or a methyl vinyl ether maleic acid anhydride copolymer cross-linked with decadiene. (B) 10 to 50 wt%. of at least one non-ionic and/or anionic tenside and (D) 10 to 40 wt% ethanol and/or isopropanol. The hair treatment agent, when used as a permanent wave pretreatment agent, gives the hair a loose, springy and uniform permanent wave and excellent wet and dry combability, especially at the tips. In addition, the agent has good glossing properties.

(57) Zusammenfassung

Gelförmiges Mittel zur Behandlung der Haare, dadurch gekennzeichnet, daß es (a) 0,3 bis 4 Gewichtsprozent mindestens eines hochmolekularen Acrylsäurehomopolymers mit einem Molekulargewicht von 1.000.000 bis 4.000.000 und/oder eines mit Decadien vernetzten Methylvinylether-Maleinsäure anhydrid-Copolymers, (b) 10 bis 50 Gewichtsprozent mindestes eines nichtflüchtigen Polydimethylsiloxans, (c) 0,1 bis 10 Gewichtsprozent mindestens eines nicht-ionischen und/oder anionischen Tensids und (d) 10 bis 40 Gewichtsprozent Ethanol und/oder Isopropanol enthält. Das Haarbehandlungsmittel verleiht dem Haar, bei Verwendung als Dauerwellvorbehandlungsmittel, eine lockere, sprunghafte und gleichmäßige Dauerwellung und eine hervorragende Naß- und Trockenkämmbarkeit, insbesondere im Bereich der Haarspitzen. Das Mittel besitzt zudem sehr gute glanzgebende Eigenschaften.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	FI	Finnland	MR	Mauritanien
ÄÜ	Australien	FR	Frankreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GA	Gabon	NE	Niger
BE	Belgien	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GN	Guinea	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	NZ	Neusceland
BJ	Benin	HU	Ungarn	PL	Polen
BR	Brasilien	1E	Irland	PT	Portugal
BY	Belarus	iT	Italien	RO	Rumänicn
CA	Kanada	JР	Japan	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SD	Sudan
CG	Kongo	KR	Republik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	K2	Kasachstan	SI	Slowenien
Ci Ci	Côte d'Ivoire	L)	Liechtenstein	SK	Slowakischen Republik
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
		LU	Luxemburg	TD	Tschad
ON CN	China	LV	Lettland	TG	Togo
cs	Tschechoslowakei	MC	Monaco	UA	Ükraine
cz	Tschechischen Republik	_		US	Vereinigte Staaten von Amerika
DE	Deutschland	MC	Madagaskar	UZ	Usbekistan
DK	Dänemark	ML	Mali	VN	Victnam
ES	Spanien	MN	Mongolei	214	* 1011M111

1

B schreibung

Haarbehandlungsmittel und Verfahren zur Anwendung

Gegenstand der Erfindung ist ein gelförmiges Mittel zur Behandlung der Haare auf wäßrig-alkoholischer Basis, dadurch gekennzeichnet, daß es ein hochmole-kulares Polyacrylsäurehomopolymer und/oder ein mit Decadien vernetztes Methylvinylether-Maleinsäure-anhydrid-Copolymer, ein nicht-flüchtiges Polydimethylsiloxan und ein nicht-ionisches und/oder anionisches Tensid enthält, sowie ein Verfahren zur Anwendung des Mittels.

Die Haare werden durch Einwirkungen verschiedener Art in ihren physikalischen, chemischen und morphologischen Eigenschaften negativ beeinflußt. So wird das Haar durch kosmetische Behandlungen, wie wiederholtes Bleichen, Dauerwellen und Färben, aber auch durch häufiges Waschen der Haare mit entfettenden Tensiden, durch Klimaeinflüsse wie Feuchte- und Temperaturunterschiede oder die intensive Einwirkung von Sonnenlicht sowie durch mechanische Behandlung wie Bürsten, Kämmen und Frottieren, insbesondere im Bereich der Haarspitzen stark strapaziert und geschädigt, während das Haar am Haaransatz eine gesunde ungeschädigte Struktur besitzt. Die meist unterschiedliche Haarstruktur zwischen Haaransatz und den Haarspitzen stellt bei der Dauerwellbehandlung der Haare ein großes Problem dar. Wird das Dauerwellmittel in seiner Wellwirksamkeit den strapazierten und geschädigten Haarspitzen angepaßt, so erhält man eine nur ungenügende Dauerverformung des Haares am Haaransatz. Paßt man dagegen das Dauerwellmittel in seiner Wellwirksamkeit der gesunden, ungeschädigten Struktur des Haares am Haaransatz an, so kann das Haar an der strapazierten Haarspitze so sehr geschädigt werden, daß es zu einer stark eingeschränkten Lockigkeit bis hin zum Abbrechen der Haare kommen kann.

Bei der Dauerwellbehandlung der Haare mit keratinreduzierenden Verformungsmitteln wird im allgemeinen
so verfahren, daß man die zuvor gewaschenen und mit
einem Handtuch abfrottierten Haare mit einem Teil des
Verformungsmittels durchfeuchtet, sodann in Strähnen
aufteilt, diese Strähnen einzeln auf Dauerwellwickler
wickelt und anschließend mit dem restlichen Verformungsmittel befeuchtet. Nach Beendigung des Verformungsvorganges werden die Haare mit Wasser gespült,
sodann oxidativ fixiert, anschließend die Wickler entfernt, die Haare erneut mit Wasser gespült und gegebenenfalls mit einem Kurpräparat nachbehandelt.

Diese Verfahrensweise besitzt jedoch einige Nachteile. So kann eine derartige Verfahrensweise zu Schädigungen an den Händen des die Verformungsbehandlung ausführenden Friseurs führen (zum Beispiel Allergien oder anderen Hauterkrankungen), da die Hände über die gesamte für das Wickeln erforderliche, etwa 20 Minuten betragende, Zeitspanne mit dem Verformungsmittel in Kontakt kommen. Außerdem ist das vorstehend beschriebene Verfahren nicht sehr haarschonend, da die durch das Vorfeuchten der Haare mit dem Verformungsmittel eintretende Haarerweichung beim Wickelvorgang sehr leicht zu einer Überdehnung des Haares und als Folge hiervon zu Haarbruch und Haarausfall führen kann.

Zudem sind die Haare nach iner Dauerwellverformungsbehandlung meist stark strapaziert, so daß eine Nachbehandlung mit einem Haarkurmittel erforderlich ist, um den Haar wieder einen natürlichen Griff und Glanz zu verleihen.

Aus der EP-PS 0 014 479 ist ein Mittel zur Behandlung von Haaren vor dem Wickeln auf Dauerwellwickler bekannt, welches einen Gehalt an einem Methylpolysiloxan und/oder Paraffin bzw. Isoparaffin, einer kationaktiven Verbindung und einer ampholytischen Verbindung aufweist. Dieses Mittel ist jedoch in Bezug auf den Schutz der strapazierten Haarspitzen während des Dauerwellvorganges und somit auf die Gleichmäßigkeit der Dauerwellung nicht voll befriedigend.

Aus der EP-OS 0 260 641 ist ein emulsionsförmiges Haarbehandlungsmittel mit haarfestigenden Eigenschaften mit einem Gehalt an einem haarfestigenden Polymer, einem Silikonöl, einem nicht-ionischen Tensid und Ethanol bekannt. In der US-PS 4 954 335 sind klare, nicht-emulsionsförmige Haarkonditionierungsmittel beschrieben, die unter anderem eine Kombination aus nicht-ionischem Tensid, Ethanol sowie eines flüchtigen Silikonöls enthalten. Den Mitteln können Verdicker in Form von Polyacrylsäurederivaten zugesetzt werden, sie enthalten jedoch zwingend quaternäre Ammoniumverbindungen und eine Amidoaminverbindung mit konditionierender Wirkung. Aus der PCT/WO 89/04164 ist ein Haarkonditionierungsmittel mit einem Gehalt an Verdikkungsmittel, eines nicht-flüchtigen Polydiorganosiloxans in Form einer Öl-in-Wasser-Emulsion, und eines nicht-ionischen Tensids bekannt.

Eine pflegende und schützende Wirkung der beschriebenen Mittel während einer Dauerwellbehandlung ist nicht bekannt. Es bestand daher die Aufgabe, ein Mittel zur Behandlung der Haare zur Verfügung zu stellen, welches das Haar, insbesondere die Haarspitzen, während des Dauerwellvorganges schützt und so eine gleichmäßige Verformung der Haare ermöglicht. Zudem soll das Mittel gute glanzgebende Eigenschaften besitzen ohne das Haar zu belasten, gleich, ob es vor oder nach einem Dauerwellvorgang angewandt wird.

Es wurde nunmehr gefunden, daß durch ein gelförmiges Mittel zur Behandlung der Haare, dadurch gekennzeichnet, daß es

- (A) 0,3 bis 4 Gewichtsprozent mindestens eines hochmolekularen Acrylsäurehomopolymers mit einem Molekulargewicht von 1.000.000 bis 4.000.000 und/oder eines mit Decadien vernetzten Methylvinylether-Maleinsäureanhydrid-Copolymers,
- (B) 10 bis 50 Gewichtsprozent mindestens eines nicht-flüchtigen Polydimethylsiloxans,
- (C) 0,1 bis 10 Gewichtsprozent mindestens eines nicht-ionischen und/oder anionischen Tensids und
- (D) 10 bis 40 Gewichtsprozent Ethanol und/oder Isopropanol

enthält, die gestellte Aufgabe in hervorragender Weise erfüllt wird.

Das Haarbehandlungsmittel enthält die Komponente (A) bevorzugt in einer Menge von 0,4 bis 2 Gewichtsprozent. Ein geeignetes mit Decadien vernetztes Methylvinylether-Maleinsäureanhydrid-Copolymer, ist zum

Beispiel das Handelsprodukt Stabileze® 06 der Firma ISP, Surrey, England.

Geeignete Acrylsäurehomopolymere sind beispielsweise solche mit einem Molekulargewicht von ca. 1.250.000 (z.B. das Handelsprodukt Acrisint® 410 der Firma Sigma, Bergamo, Italien), 3.000.000 (z.B. die Handelsprodukte Carbopol® 934, Carbopol® 2984 und Carbopol® 5984 der Firma B.F. Goodrich, Cleveland, USA oder Acrisint® 430 der Firma Sigma) oder 4.000.000 (z.B. die Handelsprodukte Carbopol® 940 der Firma B.F. Goodrich and Acrisint® 400 der Firma Sigma).

Zur Neutralisation der in dem Haarpflegemittel enthaltenen Polymere können beispielsweise verdünnte Lösungen von Natriumhydroxid, Ammoniak, Triethanolamin oder Diisopropanolamin verwendet werden.

Das erfindungsgemäßen Mittel weist bevorzugt einen pH-Wert von 6,5 bis 7,5 auf.

Das Haarbehandlungsmittel enthält als Komponente (B) bevorzugt 10 bis 30 Gewichtsprozent mindestens eines nicht-flüchtigen Polydimethylsiloxans. Beispiele für geeignete nicht-flüchtige Polydimethylsiloxane sind Polydimethylsiloxane mit einer Viskosität von 50 bis 1.000 mm²·s⁻¹, zum Beispiel die Handelsprodukte Abil[®] 500, Abil[®] 450 und Abil[®] 350 der Firma Goldschmidt, Essen, Deutschland, oder Silikon AK[®] 350, Silikon AK[®] 500 und Silikon AK[®] 1000 der Firma Wacker, München, Deutschland, sowie Dow Corning Fluid[®]-200, Dow Corning Fluid[®]-500 und Dow Corning Fluid[®]-350 der Firma Dow Corning, Midland, USA.

Das Haarbehandlungsmittel enthält vorzugsweise 0,15 bis 0,5 Gewichtsprozent mind stens des nicht-ionischen

und/oder anionischen Tensids der Komponente (C). Das nicht-ionische Tensid ist bevorzugt ausgewählt aus oxethyliertem Rizinusöl, oxethyliertem hydrierten Rizinusöl oder Polyoxyethylensorbitanmonofettsäureester. Das, bevorzugt mit 30 bis 40 Mol Ethylenoxid, oxethylierte Rizinusöl kann beispielsweise in Form der Handelsprodukte Emulphor® EL-620 der Firma Rhone Poulenc, Paris, Frankreich, Emulphor® EL-719 (Rhone Poulenc) und Cremophor® EL der Firma BASF, Ludwigshafen, Deutschland verwendet werden. Das, bevorzugt mit 40 Mol Ethylenoxid oxethylierte, hydrierte Rizinusöl, kann beispielsweise in Form der Handelsprodukte Cremophor® RH 40 und Cremophor® RH 410 (BASF) verwendet werden. Als Polyoxyethylensorbitanmonofettsäureester, kann beispielsweise das mit 20 Mol Ethylenoxid oxethylierte Sorbitanmonopalmitat, zum Beispiel in Form des Handelsprodukts Tween® 40 der Firma ICI Americas, Wilmington, USA, oder das mit 20 Mol Ethylenoxid oxethylierte Sorbitanmonostearat in Form des Handelsproduktes Tween® 60 (ICI Americas), verwendet werden. Als anionische Tenside werden bevorzugt Alkali-, Erdalkali-, Ammonium- oder Alkanolminsalze von Alkansulfonaten, Alkylbenzolsulfonaten, Alkylethersulfaten, Alkylethercarboxylaten und Alkylsulfaten, wie beispielsweise C12-bis C18-Alkylsulfatnatriumsalze, insbesondere Natriumcetylstearylsulfat und Natriumlaurylsulfat, verwendet.

Das Haarbehandlungsmittel enthält die Komponente (D) bevorzugt in einer Menge von 25 bis 35 Gewichtsprozent.

Das Haarbehandlungsmittel gemäß der vorliegenden Erfindung kann zusätzlich alle diejenigen Bestandt ile enthalten, die in Haarbehandlungsmitteln üblicherweise eingesetzt werden, insbesondere kationische, amphotere

oder zwitterionische Tenside, beispielsweise oxethylierte Fettalkohole, Fettsäurealkanolamide, Alkyltrimethylammoniumsalze, Alkylbetaine, Alkylaminobetaine, Alkylsulfobetaine und Fettsäurealkylamidobetaine in einer Menge von 0,01 bis bis 50 Gewichtsprozent; Schaumsynergisten; Schaumstabilisatoren Sequestriermittel; Emulgatoren; Naturstoffe; Pigmente; Parfümöle in einer Menge von 0,5 bis 5,0 Gewichtsprozent; Trübungsmittel, wie zum Beispiel Ethylenglykoldistearat, in einer Menge von etwa 0,5 bis 5,0 Gewichtsprozent; Perlglanzmittel, wie zum Beispiel ein Gemisch aus Fettsäuremonoalkylolamid und Ethylenglykoldistearat, in einer Menge von etwa 1,0 bis 10,0 Gewichtsprozent; Verdickungsmittel, wie beispielsweise Kokosfettsäurediethanolamid oder Hydroxyalkylcellulose, in einer Menge von 0,5 bis 10,0 Gewichtsprozent; Puffersubstanzen, wie beispielsweise Natriumcitrat oder Natriumphosphat, in einer Menge von 0,1 bis 1,0 Gewichtsprozent; sowie Farbstoffe, wie zum Beispiel Fluorescein-Natriumsalz, Gelb ZN3 (C.I. 47 055), in einer Menge von 0,1 bis 1,0 Gewichtsprozent; weiterhin haarpflegende Zusätze, wie zum Beispiel Fettsäureester, Fettalkohole, Fettsäureglyceride, ethoxylierte oder propoxylierte gesättigte Fettalkohole; natürliche, modifizierte natürliche oder synthetische Polymere, wie zum Beispiel kationische, anionische oder nichtionische Cellulosederivate, Chitosan, kationische Chitin- oder Chitosanderivate, Polyvinylpyrrolidon oder Polymerisate von Acrylsäurederivaten; Pflegestoffe, wie zum Beispiel Lanolinderivate, Cholesterin und Pantothensäure, in einer Menge von 0,1 bis 10 Gewichtsprozent; außerdem physiologisch verträgliche anorganische Salze, wie zum Beispiel Natriumchlorid und Natriumsulfat; sowie ferner Feuchthaltemittel; Lichtschutzmittel; Antioxidantien; Komplexbildner; Antischuppenwirkstoffe; kosmetische Öle und

Wachs sowie Konservierungsstoffe, soweit solche Zusätze nützlich und zweckmäßig erscheinen und mit den Bestandteilen des erfindungsgemäßen Mittels verträglich sind.

Das erfindungsgemäße Mittel wird bevorzugt als Dauerwellvorbehandlungsmittel, das heißt zur Behandlung des Haares vor dem Wickeln auf Dauerwellwickler, verwendet.

Die vorliegende Erfindung betrifft daher weiterhin ein Verfahren zur dauerhaften Verformung von Haaren, bei dem man das Haar vor dem Wickeln auf Dauerwellwickler mit einem Dauerwellvorbehandlungsmittel behandelt, auf Wickler wickelt, sodann mit einem Haardauerverformungsmittel behandelt, nach einer für die dauerhafte Verformung des Haares ausreichenden Einwirkungszeit mit Wasser spült, sodann oxidativ nachbehandelt, mit Wasser spült, anschließend zur Frisur legt und sodann trocknet, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß als Dauerwellvorbehandlungsmittel das vorstehend beschriebene Mittel verwendet wird.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren wird das Haar zunächst mit einem Shampoo gewaschen und danach mit Wasser gespült. Anschließend wird eine für die Dauer-wellvorbehandlung ausreichende Menge, vorzugsweise etwa 3 bis 6 g, des Dauerwellvorbehandlungsmittels auf das handtuchtrockene Haar, vorzugsweise auf die Haarspitzen, aufgetragen, das Haar in Strähnen aufgeteilt und auf Dauerwellwickler gewickelt. Der Durchmesser der Wickler beträgt hierbei etwa 5 bis 35 Millimeter. Sodann wird das Haar mit einer für die dauerhafte Haarverformung ausreichenden Menge, vorzugsweise etwa 60 bis 90 g, eines Haardauerverformungsmittels behandelt.

Bei dem Haardauerverformungsmittel handelt es sich insbesondere um eine wäßrige, alkalisch (pH = 7 bis 10) eingestellte Zubereitung, welche eine keratinreduzierende Mercaptoverbindung, wie zum Beispiel Cystein, Cysteamin, N-Acetyl-L-Cystein, Mercaptocarbonsäuren, beispielsweise Thioglykolsäure oder Thiomilchsäure, oder Salze von Mercaptocarbonsäuren, wie zum Beispiel Ammonium- und Guanidinsalze der Thioglykolsäure oder Thiomilchsäure, in einer Konzentration von etwa 2 bis 12 Gewichtsprozent enthält.

Die erforderliche Alkalität wird hierbei durch die Zugabe von Ammoniak, organischen Aminen, Ammonium- und Alkalicarbonate oder -hydrogencarbonat eingestellt. Es kommt aber auch ein neutral oder sauer (pH = 4,5 bis 7) eingestelltes Haarverformungsmittel in Betracht, das in wäßrigem Medium einen wirksamen Gehalt an Sulfiten oder Mercaptocarbonsäureestern aufweist.

Im ersteren Fall werden vorzugsweise Natrium- oder Ammoniumsulfit oder das Salz der schwefligen Säure mit einem organischen Amin, wie zum Beispiel Monoethanol-amin und Guanidin, in einer Konzentration von etwa 2 bis 12 Gewichtsprozent (berechnet als SO2) verwendet. Im letzteren Fall kommen insbesondere Thioglykolsäure-monoglykolester oder -glycerinester in einer Konzentration von etwa 5 bis 50 Gewichtsprozent (entsprechend einem Gehalt an freier Thioglykolsäure von 2 bis 16 Gewichtsprozent) zur Anwendung.

Das Mittel zur dauerhaften Haarverformung kann auch ein Gemisch der vorstehend genannten keratinreduzierenden Verbindungen enthalten. Nach einer für die dauerhafte Verformung des Haares ausreichenden Einwirkungszeit, welche je nach Haarbeschaffenheit, dem pH-Wert und der Verformungswirksamkeit des Verformungsmittels sowie in Abhängigkeit von der Anwendungstemperatur etwa 10 bis 30 Minuten beträgt, wird das Haar mit Wasser gespült und anschließend oxidativ nachbehandelt ("fixiert"). Das Nachbehandlungsmittel wird, je nach Haarfülle, in einer Menge von etwa 50 bis 100 g verwendet.

Für die oxidative Nachbehandlung kann jedes beliebige, bisher für eine derartige Behandlung verwendete, Nachbehandlungsmittel verwendet werden. Beispiele für in einem derartigen Nachbehandlungsmittel verwendbare Oxidationsmittel sind Natrium- und Kaliumbromat, Natriumperborat, Harnstoffperoxid und Hydrogenperoxid.

Die Konzentration des Oxidationsmittels ist in Abhängigkeit von der Anwendungszeit (in der Regel etwa 5 bis 15 Minuten) und der Anwendungstemperatur unterschiedlich. Üblicherweise liegt das Oxidationsmittel in dem wäßrigen Nachbehandlungsmittel in einer Konzentration von etwa 0,5 bis 10 Gewichtsprozent vor.

Sowohl das Mittel zur dauerhaften Haarverformung als auch das Mittel zur oxidativen Nachbehandlung kann in Form einer wäßrigen Lösung oder Emulsion sowie in verdickter Form auf wäßriger Basis, insbesondere als Creme, Gel oder Paste, vorliegen. Ebenfalls ist es möglich, dieses Mittel unter Druck in Aerosoldosen abzufüllen und daraus als Schaum zu entnehmen.

Anschließ nd werden die Wickler entfernt. Falls erforderlich, kann das abgewickelte Haar nun nochmals oxidativ nachbehandelt werden. Sodann wird das Haar

mit Wasser gespült, zur Frisur gelegt und schließlich getrocknet.

Das vorstehend beschriebene erfindungsgemäße Verfahren zur dauerhaften Haarverformung ermöglicht eine schonende und gleichmäßige Umformung vom Haaransatz bis zu den Haarspitzen, das Haar zeigt eine hervorragende Naß- und Trockkämmbarkeit, einen angenehmen Griff und einen ansprechenden Glanz im getrockneten Zustand, sowie eine lockere, sprunghafte und gleichmäßige Dauerwellung, insbesondere im Bereich der Haarspitzen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Anmeldung ist ein, auch ohne nachfolgende Dauerwellung anzuwendendes, Verfahren zur Behandlung von Haaren, dadurch gekennzeichnet, daß man, nach der Haarwäsche mit nichtkonditionierenden Shampoo, das Haarbehandlungsmittel, je nach Haarfülle, in einer Menge von 5 bis 15 g, in dem getrockneten Haar verteilt und sodann das Haar zur Frisur kämmt.

Das erfindungsgemäße Mittel läßt sich gut im getrockneten Haar verteilen.

Die mit dem erfindungsgemäßen Mittel behandelten Haare zeigen eine hervorragende Naß- und Trockenkämmbarkeit, einen angenehmen Griff und einen ansprechenden Glanz im getrockneten Zustand.

Folgende Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern:

Beispi le

Beispiel 1: Haarbehandlungsmittel in Gelform

1,00 g Acrylsäurehomopolymer.mit einem Molekulargewicht von 3.000.000

15,00 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität
von 500 mm²·s-1

0,27 g mit 40 Mol Ethylenoxid oxethyliertes
hydriertes Rizinusöl

28,41 g Ethanol

0,88 g Ammoniak, 25 prozentige wäßrige Lösung

54,44 q Wasser, vollentsalzt

Der pH-Wert wird mit wäßriger Ammoniaklösung auf 7 eingestellt.

Beispiel 2: Haarbehandlungsmittel in Gelform

- 1,20 g Acrylsäurehomopolymer mit einem Molekulargewicht von 3.000.000

 20,00 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität
 von 500 mm²·s-1

 0,49 g mit 20 Mol Ethylenoxid oxethyliertes
 Sorbitanmonopalmitat
- 23,68 g Ethanol
 - 1,06 g Ammoniak, 25 prozentige wäßrige Lösung
- 53,57 q Wasser, vollentsalzt
- 100,00 g

100,00 g

Beispiel 3: Haarbehandlungsmittel in Gelform

- 1,40 g Acrylsäurehomopolymer mit einem Molekulargewicht von 4.000.000
- 18,00 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität von 500 mm²·s⁻¹
- 0,39 g mit 20 Mol Ethylenoxid oxethyliertes
 Sorbitanmonopalmitat
- 35,00 g Isopropanol
- 1,23 g Ammoniak, 25 prozentige wäßrige Lösung
- 43,98 q Wasser, vollentsalzt
- 100,00 g

Der pH-Wert wird mit wäßriger Ammoniaklösung auf 7 eingestellt.

Beispiel 4: Haarbehandlungsmittel in Gelform

- 0,400 g Acrylsäurehomopolymer mit einem Molekulargewicht von 4.000.000
- 30,000 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität von 1.000 mm²·s-¹
- 0,450 g mit 40 Mol Ethylenoxid oxethyliertes Rizinusöl
- 33,145 g Ethanol
- 0,400 g Parfümöl
- 1,000 g Kamillenblütenextrakt
- 0,001 g Gelb ZN3 (C.I. 47 055)
- 0,352 g Ammoniak, 25 prozentige wäßrige Lösung
- 34,252 q Wasser, vollentsalzt
- 100,000 g

Beispiel 5: Haarbehandlungsmittel in Gelform

1,00	g	Acrylsäurehomopolymer mit einem Molekular
		gewicht von 3.000.000
15,00	g	Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität
		von 500 mm ² ·s-1
0,27	g	mit 40 Mol Ethylenoxid oxethyliertes
		hydriertes Rizinusöl
30,00	g	Isopropanol
0,10	g.	Polyhexamethylen-biguanid-hydrochlorid,
		20 prozentige wäßrige Lösung
0,88	g	Ammoniak, 25 prozentige wäßrige Lösung
47,75	q	Wasser, vollentsalzt
100,00	g	

Der pH-Wert wird mit wäßriger Ammoniaklösung auf 7 eingestellt.

Beispiel 6: Haarbehandlungsmittel in Gelform

1,00 g	Acrylsäurehomopolymer mit einem Molekular-
	gewicht von 3.000.000
15,00 g	Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität
	von 500 mm ² ·s-1
0,15 g	Natriumcetylstearylsulfat
28,41 g	Ethanol
0,88 g	Ammoniak, 25 prozentige wäßrige Lösung
54,56 q	Wasser, vollentsalzt
100,00 g	

Beispi 1 7: Haarbehandlungsmittel in Gelform

	·
1,40 g	Acrylsäurehomopolymer mit einem Molekular-
	gewicht von 4.000.000
16,00 g	Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität
	von 500 mm ² ·s ⁻¹
0,50 g	Natriumlaurylpolyglykolethersulfat,
	28 prozentige wäßrige Lösung
23,68 g	Ethanol
1,23 g	Ammoniak, 25 prozentige wäßrige Lösung
57,19 g	Wasser, vollentsalzt
100,00 g	

Vergl ichsbeispi le

In den Vergleichsbeispielen A, B und C werden die Eigenschaften der erfindungsgemäßen Mittel als Dauer-wellvorbehandlungsmittel mit den Eigenschaften von aus dem Stand der Technik bekannten Präparaten ähnlicher Zusammensetzung verglichen.

Vergleichsbeispiel A:

Nach einer vorangegangenen Haarwäsche mit einem üblichen, nicht konditionierenden Shampoo wurde das handtuchtrockene Haar von 30 Versuchspersonen mit einem Haarbehandlungsmittel gemäß Beispiel 1 behandelt. Von den Versuchspersonen hatten 10 Personen an den Haarspitzen strapaziertes Haar, 10 Personen gesträhnt blondiertes Haar und 10 Personen dauergewelltes Haar, das am Haaransatz glatt nachgewachsen war. Um eindeutige Ergebnisse zu erhalten und von Versuchsperson zu Versuchsperson abweichende Haarqualitäten auszuschalten, wurde das Haar in der Mitte gescheitelt und auf der einen Hälfte der Haare, insbesondere im Bereich der Haarspitzen oder Strähnen, in Abhängigkeit von der Haarfülle, 1,5 bis 3 g des erfindungsgemäßen Mittels verteilt, während die andere Hälfte mit der gleichen Menge des nachstehenden Vergleichspräparats I, gemäß der im Stand der Technik zitierten US-PS 4 954 335, behandelt wurde. Nach dem Durchkämmen und Aufwickeln des Haares auf Dauerwellwickler, wurde in üblicher Weise eine Dauerwellbehandlung durchgeführt. So konnte die Wirkung der Präparate von einer friseurfachlichen Expertengruppe sicher beurteilt werden. Eine Bewertung erfolgte nach dem Schema für die zusammengefaßten Kriterien der Naßund Trockenkämmbarkeit, Gleichmäßigkeit und

Sprunghaftigkeit der Dauerwelle sowie Lockigkeit, Griff und Glanz des Haares, insbesondere im Bereich der Haarspitzen.

Benotung:

1 = sehr gut

2 = gut

3 = ausreichend

4 = mangelhaft

Vergleichspräparat I (gemäß US-PS 4 954 335)

- 0,75 g Hydroxyethylcellulose 1,00 g flüchtiges Cyclomethicon
- 2,00 g N-Dodecyl-2-pyrrolidon
- 0,80 g Stearamidopropyldimethylamin
- 0,30 g Milchsäure
- 2,00 g Dicetyldiammoniumchlorid
- 1,20 g mit 10 Mol Ethylenoxid oxethyliertes
 Isooctylphenol
- 9,00 g Ethanol
- 0,15 g Konservierungsmittel
- 0,40 g Parfümöl
- 82,40 q Wasser, vollensalzt

100,00 g

Das Ergebnis des Vergleichs beider Mittel zeigt Tabelle 1.

Tabelle 1

	Note 1	Note 2	Note 3	Note
Mittel gemäß Beispiel 1 (Anzahl der Versuchspersonen)	13	17	0	0
Vergleichspräparat I (Anzahl der Versuchspersonen)	0	6	16	8.

Vergleichsbeispiel B:

Die Haare einer weiteren Gruppe von 32 Versuchspersonen, von denen 12 Personen an den Haarsptizen stark stapaziertes Haar, 10 Personen gesträhnt blondiertes Haar und 10 Personen dauergewelltes Haar, das am Haaransatz glatt nachgewachsen war, hatten, wurden mit einem Haarbehandlungsmittel gemäß Beispiel 1 und den nachstehenden Vergleichspräparaten II, III, IV und V, entsprechend der in Stand der Technik zitierten EP-OS 0 260 641, in gleicher Weise wie in Vergleichsbeispiel A mit je 1,5 bis 3 g der Mittel behandelt.

Vergleichspräparat II (entsprechend EP-OS 0 260 641)

2,00 g	Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymer			
0,20 g	2-Amino-2-methyl-1,3-propandiol			
0,50 g	Dimethylpolysiloxan/Polyoxyalkylen-			
	Copolymer			
0,50 g	mit 20 Mol Ethylenoxid oxethyliertes			
	Sorbitanmonooleat			
0,10 g	Stearyltrimethylammoniumchlorid			

	•
1,50 g	Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität von 100 mm ² .s ⁻¹
1,50 g	
1,50 g	Viskosität von 300 mm ² .s ⁻¹
10.00 -	
10,00 g	
10,00 g	
73,70 g	
100,00 g	
Vergleic	hspräparat III (entsprechend EP-OS 0 260 641)
2,00 g	Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymer
0,20 g	2-Amino-2-methyl-1,3-propandiol
0,50 g	Dimethylpolysiloxan/Polyoxyalkylen-
	Copolymer
0,40 g	mit 20 Mol Ethylenoxid oxethyliertes
	Sorbitanmonooleat
0,08 g	Stearyltrimethylammoniumchlorid
2,00 g	Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität
,.	von 100 mm ² .s-1
20,00 g	Ethanol
10,00 g	
64,82 q	
100,00 g	
100,00 9	
Vergleic	hspräparat IV (entsprechend EP-OS 0 260 641)
,	inspraparate iv (entopresional ir ob e recovir)
2,00 g	Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymer
0,20 g	<u>-</u>
•	
0,93 g	Copolymer
A 19 -	
0,12 g	
	Sorbitanmonooleat
0,05 g	Stearyltrimethylammoniumchlorid

1,50 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität von 100 mm².s-1

1,50 g Methylphenylpolysiloxan mit einer Viskosität von 300 mm².s-1

20,00 g Ethanol

10,00 g Treibmittel

73,70 q Wasser

100,00 g

Vergleichspräparat V (entsprechend EP-OS 0 260 641)

2,00	g	Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymer			
0,20	g	2-Amino-2-methyl-1,3-propandiol			
0,50	g	Dimethylpolysiloxan/Polyoxyalkylen-			
		Copolymer			
0,50	g	mit 20 Mol Ethylenoxid oxethyliertes			
		Sorbitanmonooleat			
0,10	g	Stearyltrimethylammoniumchlorid			
1,50	g	Methylphenylpolysiloxan mit einer			
		Viskosität von 1.000 mm ² .s ⁻¹			
10,00	g	Ethanol			
10,00	g	Treibmittel			
75,20	g	Wasser			
100,00	g				
		•			

Das Ergebnis des Vergleichs des erfindungsgemäßen Mittels mit den Vergleichspräparaten II, III, IV und V zeigt Tabelle 2.

Tabelle 2

	Note	Note	Note	Note
	1	2	3	4
Mittel gemäß Beispiel 1 (Anzahl der Versuchspersonen)	19	12	1	0
Vergleichspräparate II, III, IV und V (Anzahl der Versuchspersonen)	0	5	24	3

Vergleichsbeispiel C:

Die Haare einer weiteren Gruppe von 28 Versuchspersonen von denen 10 Personen an den Haarspitzen stark strapaziertes Haar, 9 Personen gesträhnt blondiertes und 9 Personen dauergewelltes Haar, das am Haaransatz glatt nachgewachsen war, hatten, wurden mit einem Haarbehandlungsmittel gemäß Beispiel 1 und dem nachstehenden Vergleichspräparat VI, entsprechend der in Stand der Technik zitierten PCT/WO 89/04164, in gleicherweise wie in Vergleichsbeispiel A mit je 1,5 bis 3 g der Mittel behandelt.

Vergleichspräparat VI (entsprechend PCT/WO 89/04164)

2,00 g	Hydroxyethylcellulose
2,00 g	Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität
	von 500 mm ² ·s ⁻¹
2,00 g	mit 40 Mol Ethylenoxid oxethyliertes
	hydriertes Rizinusöl
2,50 g	Cetyltrimethylammoniumchlorid, 50 %ige
	wäßrige Lösung
2,50 g	Polyethylenglykol, aus 4 Ethylenoxidein-
	heiten
0,30 g	Parfümöl
88,70 q	Wasser, vollentsalzt
100,00 g	

Das Ergebnis des Vergleichs des erfindungsgemäßen Mittels mit dem Vergleichspräparat VI zeigt Tabelle 3.

Tabelle 3

	Note	Note	Note	Note
	1	2	3	4
Mittel gemäß Beispiel 1 (Anzahl der Versuchspersonen)	19	9	0	0
Vergleichspräparat VI (Anzahl der Versuchspersonen)	0	7	10	11

Die Vergleichsbeispiele A bis C zeigen die hervorragende schützende und pflegende Wirkung des erfindungsgemäßen Mittels gegenüber den Vergleichspräparaten I bis VI ähnlicher Zusammensetzung, bei der
Anwendung als Dauerwellvorbehandlungsmittel. Das Haar
zeigt, trotz unterschiedlicher Qualität, eine
gleichmäßige und sprunghafte Dauerwellung bei sehr
guter Naß- und Trockenkämmbarkeit. Im trockenen
Zustand hat das Haar einen ansprechenden Griff und
Glanz.

Vergleichsbeispiele D bis F

In den Vergleichsbeispielen D, E und F werden die erfindungsgemäßen Mittel mit den aus dem Stand der Technik bekannten Präparaten ähnlicher Zusammensetzung (Vergleichspräparate I bis VI) bezüglich ihrer Eigenschaften als Haarglanzmittel verglichen.

Vergleichsbeispiel D:

Nach vorangegangener Haarwäsche mit einem üblichen nicht konditionierenden Shampoo wurde das getrocknete stark strapazierte Haar von 30 Versuchspersonen mit einem Haarbehandlungsmittel gemäß Beispiel 1 behandelt. Das Haar wurde in der Mitte gescheitelt und auf der einen Hälfte des Haares, in Abhängigkeit von der Haarfülle, 2,5 bis 7,5 g des erfindungsgemäßen Mittels aufgetragen und im Haar verteilt, während die andere Hälfte mit der gleichen Menges des Vergleichspräparates I behandelt wurde.

Eine Bewertung erfolgte durch eine friseur-fachliche Expertengruppe nach dem Schema für die zusammenge-faßten Kriterien der Naß- und Trockenkämmbarkeit, Griff und Glanz des Haares.

Das Ergebnis des Vergleichs des erfindungsgemäßen Mittels mit dem Vergleichspräparat I zeigt Tabelle 4.

Tabelle 4

	Note	Note	Note	Note
	1	2	3	· 4
Mittel gemäß Beispiel 1 (Anzahl der Versuchspersonen)	26	4		. 0
Vergleichspräparat I (Anzahl der Versuchspersonen)	0	20	10	0

Vergleichsbeispiel E:

Die Haare einer weiteren Gruppe von 32 Versuchspersonen mit stark strapaziertem Haar wurden mit einem Haarbehandlungsmittel gemäß Beispiel 1 und den Vergleichspräparaten II, III, IV und V in gleicher Weise wie in Vergleichsbeispiel D mit je 2,5 bis 7,5 g der Mittel behandelt.

Das Ergebnis des Vergleichs des erfindungsgemäßen Mittels mit den Vergleichspräparaten II, III, IV und V zeigt Tabelle 5.

Tabelle 5

	Note	Note	Note	Note
	1	2	3	4
Mittel gemäß Beispiel 1 (Anzahl der Versuchspersonen)	23	9	0	0
Vergleichspräparate II, III, IV und V (Anzahl der Versuchspersonen)	0	19	13	0

Vergleichsbeispiel F:

Die Haare einer weiteren Gruppe von 28 Versuchspersonen mit stark strapaziertem Haar wurden mit einem Haarbehandlungsmittel gemäß Beispiel 1 und Vergleichspräparat VI in gleicherweise wie in Vergleichsbeispiel D mit je 2,5 bis 7,5 g der Mittel behandelt.

Das Ergebnis des Vergleichs des erfindungsgemäßen Mittels mit dem Vergleichspräparat III zeigt Tabelle 6.

Tabelle 6

	Note	Note	Note	Note
•	1	2	3	4
Mittel gemäß Beispiel 1 (Anzahl der Versuchspersonen)	22	6	0	0
Vergleichspräparat III (Anzahl der Versuchspersonen)	0	11	17	0

Die Vergleichsbeispiele D bis F zeigen die hervorragende glanzgebende Wirkung des erfindungsgemäßen Mittels gegenüber Mitteln ähnlicher Zusammensetzung.

Sämtliche in der Anmeldung angegebenen Prozentzahlen stellen Gewichtsprozente dar.

Patentansprüche

- Gelförmiges Mittel zur Behandlung der Haare, dadurch gekennzeichnet, daß es
 - (A) 0,3 bis 4 Gewichtsprozent mindestens eines hochmolekularen Acrylsäurehomopolymers mit einem Molekulargewicht von 1.000.000 bis 4.000.000 und/oder eines mit Decadien vernetzten Methylvinylether-Maleinsäureanhydrid-Copolymers,
 - (B) 10 bis 50 Gewichtsprozent mindestes eines nicht-flüchtigen Polydimethylsiloxans
 - (C) 0,1 bis 10 Gewichtsprozent mindestens eines nicht-ionischen und/oder anionischen Tensids und
 - (D) 10 bis 40 Gewichtsprozent Ethanol und/oder Isopropanol

enthält.

- Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es 0,4 bis 2 Gewichtsprozent der Komponente (A) enthält.
- 3. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es 10 bis 30 Gewichtsprozent der Komponente (B) enthält.

- 4. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es 0,15 bis 0,5 Gewichtsprozent der Komponente (C) enthält.
- Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichent, daß es 25 bis 35 Gewichtsprozent der Komponente (D) enthält.
- bei dem man das Haar, insbesondere die Haarspitzen, vor dem Wickeln auf Dauerwellwickler mit einem Dauerwellvorbehandlungsmittel behandelt, auf Wickler wickelt, sodann mit einem Haardauerverformungsmittel behandelt, nach einer für die dauerhafte Verformung des Haares ausreichenden Einwirkungszeit mit Wasser spült, sodann oxidativ nachbehandelt, mit Wasser spült, anschließend zur Frisur legt und sodann trocknet, dadurch gekennzeichent, daß als Dauerwellvorbehandlungsmittel ein Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 5 verwendet wird.
- 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnent, daß man das Dauerwellvorbehandlungsmittel in einer Menge von 3 bis 6 g anwendet.
- 8. Verfahren zur Behandlung von Haaren , dadurch gekennzeichnet, daß man, nach der Haarwäsche mit einem nicht-konditionierenden Shampoo, das Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 5 in einer Menge von 5 bis 15 g im getrocketen Haar verteilt und sodann das Haar zur Frisur kämmt.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP93/02095

	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER	 -		
Int.	C1.5 A61K 7/06; A61K	7/09		
	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC		
<u> </u>	LDS SEARCHED		······································	
	ocumentation searched (classification system followed b	y classification symbols)		
Int.	Cl.5 A61K			
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in th	e fields searched	
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search to	erms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
Y	Y EP, A,0 463 780 (UNILEVER N.V.) 2 January 1992 1-10 see the whole document			
Y	EP, A,0 260 641 (KAO CORPORATION) 23 March 1988 1-10 cited in the application; see the whole document			
Y	FR, A,2 222 996 (L'OREAL) 25 October 1974; see example 7			
A	US, A,4 897 262 (A. NANDAGIRI see the whole document	ET AL.)30 January 1990	1-10	
A	US, A,5 034 218 (L.A. DUVEL) 23 July 1991 1-10 see the whole document			
A	WO, A,89 04164 (DOW CORNING LI cited in the application; see		1–10	
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN; Vol 18 November 1980; & JP, A,55 l 21 August 1980; see abstract		1–10	
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
"A" docume	categories of cited documents: nt defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"T" later document published after the inter date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the	ation but cited to understand	
"L" docume	ocument but published on or after the international filing date nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone	ered to involve an inventive	
	reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	commised with one or more other such o	step when the document is documents, such combination	
"P" document the prior	nt published prior to the international filing date but later than ity date claimed	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent		
	actual completion of the international search tober 1993 (20.10.93)	Date of mailing of the international sear 04 November 1993 (04.11.	=	
Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer				
Europ	pean Patent Office		•	
Facsimile No. Telephone No.				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent famil · members

Inter. .nal Application No
PCT/EP 93/02095

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP-A-0463780	02-01-92	GB-A-	2245279	02-01-92
	•	AU-B-	636231	22-04-93
,		AU-A-	7846091	02-01-92
		JP-A-	4243812	31-08-92
EP-A-0260641	23-03-88	DE-A-	3779234	25-06-92
		JP-A-	63183520	28-07-88
		US-A-	4839167	13-06-89
FR-A-2222996	25-10-74	LU-A-	67330	09-10-74
		BE-A-	812989	30-09-74
		CH-A-	593061	15-11-77
		DE-A-	2415348	03-10-74
		GB-A-	1435418	12-05-76
		US-A-	3922341	25 - 11 -75
US-A-4897262	30-01-90	NONE		
US-A-5034218	23-07-91	AU-B-	639810	05-08-93
		AU-A-	8040491	16-01-92
		CA-A-	2046994	14-01-92
		EP-A-	0466184	15-01-92
		JP-A-	4230310	19-08-92
		US-A-	5114706	19-05-92
WO-A-8904164	18-05-89	NONE		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

unales Aktenzeichen

PCT/EP 93/02095 A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 5 A61K7/06 A61K7/09 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 5 A61K Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. EP,A,O 463 780 (UNILEVER N.V.) 2. Januar 1-10 siehe das ganze Dokument 1-10 Y EP,A,O 260 641 (KAO CORPORATION) 23. März 1988 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument FR,A,2 222 996 (L'OREAL) 25. Oktober 1974 Y 1-10 siehe Beispiel 7 US,A,4 897 262 (A. NANDAGIRI ET AL.) 30. 1-10 Januar 1990 siehe das ganze Dokument 1-10 US,A,5 034 218 (L.A. DUVEL) 23. Juli 1991 siehe das ganze Dokument -/--Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siche Anhang Patentfamilie Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzuschen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindt L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden kann allein aufgrund dieser Veröffendichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindur kam nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
 P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 11 & Ti. 30 20. Oktober 1993 Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Td. (+31-70) 340-2040, Tk. 31 651 epo nl,

1

Fax: (+31-70) 340-3016

GAC, G

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte males Aktenzeichen
PCT/EP 93/02095

	, ·	PCT/EP 9	3/02095 "		
C.(Fortsetzı	mg) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
A	WO,A,89 04164 (DOW CORNING LIMITED) 18. Mai 1989 in der Anmeldung erwähnt		1-10		
	siehe das ganze Dokument		•		
١	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 4, no. 166 (C-31)(648) 18. November 1980		1-10		
	& JP,A,55 108 811 (LION YUSHI K.K.) 21. August 1980 siehe Zusammenfassung				
,					
			·		
	1		·		
		٠.			
			·		
			·		
	•				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte. males Aktenzeichen
PCT/EP 93/02095

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP-A-0463780	02-01-92	GB-A- AU-B- AU-A- JP-A-	2245279 636231 7846091 4243812	02-01-92 22-04-93 02-01-92 31-08-92
EP-A-0260641	23-03-88	DE-A- JP-A- US-A-	3779234 63183520 4839167	25-06-92 28-07-88 13-06-89
FR-A-2222996	25-10-74	LU-A- BE-A- CH-A- DE-A- GB-A- US-A-	67330 812989 593061 2415348 1435418 3922341	09-10-74 30-09-74 15-11-77 03-10-74 12-05-76 25-11-75
US-A-4897262	30-01-90	KEINE		
US-A-5034218	23-07-91	AU-B- AU-A- CA-A- EP-A- JP-A- US-A-	639810 8040491 2046994 0466184 4230310 5114706	05-08-93 16-01-92 14-01-92 15-01-92 19-08-92 19-05-92
WO-A-8904164	18-05-89	KEINE	. 	